

Fenoflox 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs, Dogs and Cats

Autorisert

- Enrofloxacin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Fenoflox 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs, Dogs and Cats

Fenoflox 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs, Dogs and Cats

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

gris

storfe

hund

katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i English
50.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

gris

- Slakt. 13 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 5 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 12 dag

-

hund

-

katt

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater
(ATCvet):**

QJ01MA90

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

14/05/2010

Tilvirker for batchfrigivelse:

Labiana Life Sciences S.A.

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10987/072/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

14/05/2010

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0223/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE Kypros CZ FI FR DE HU IT LU PT SI

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051561>